

(11)Publication number:

2004-296435

(43) Date of publication of application: 21.10.2004

(51)Int.Cl.

H01M 4/96 H01M 4/88

H01M 8/10

(21)Application number : 2004-065236

(71)Applicant: TORAY IND INC

(22) Date of filing:

09.03.2004

(72)Inventor: KIDAI MASAYUKI

KONO SHUNJI

(30)Priority

Priority number : 2003067764

Priority date : 13.03.2003

Priority country: JP

(54) ELECTRODE CATALYST LAYER, ITS MANUFACTURING METHOD, AND SOLID POLYMER TYPE FUEL CELL USING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an electrode catalyst layer excellent in liquid permeability, gas diffusibility, electronic conductivity, and proton conductivity. SOLUTION: A catalyst-polymer compound material containing a catalyst carrier carbon particle and a polymer has a 3D mesh porous structure. Because the manufacturing method of the electrode catalyst layer uses a wet solidifying method to produce a catalyst-polymer solution composition, the produced electrode catalyst layer is high in void content, and excellent in liquid permeability and gas permeability. An electrode and a membrane electrode assembly (MEA) using the electrode catalyst layer are thus excellent in output property, because the electrode catalyst has the above mentioned properties.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than

http://www19.ipdl.ncipi.go.jp/PA1/result/detail/main/wAAAFbaarzDA416296435P1.htm

6/1/2005

Searching PAJ Page 2 of 2

the examiner's decision of application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本回特許庁(JP)

(12)公 開 特 許 公 報(A)

(11)特許出願公開證母

特別2004-296435 (P2004-296435A)

(43) 公開日 平成16年10月21日(2004.10.21)

(51) int.Cl. ⁷		F I			テーマコード (多聲)
HQ1M	4/96	MIOH	4/98	M	5H018
HQ1M	4/88	MIOH	4/88	K	5H026
HO1M	8/10	ноім	8/10		

審査請求 米譜求 請求項の数 20 〇L (金 20 頁)

		五 智 1	- Acemon	ald vise vise or		V D	\2E	20 ,547
(21) 出願證号	特頭2004-65236 (P2004-65236)	(71) 出願人	0000031	59				
(22) 出題日	平成16年3月9日(2004.3.9)		東レ称5	性会社				
(31) 優先權主張番号	क्र का 2003-67764 (P2003-67764)		東京都中	央区日	本機塞	町2丁	自2番	1号
(32) 優先日	平成15年3月13日 (2003, 3, 13)	(72) 美明雪	希代 图	幸				
(33) 優先橋主張国	日本国 (JP)		进賀県大	(沛市園	山上丁	目』番	1号票	レ株式
			会社激	事業場	N			
(出願人による申告)	平成15年度新エネルギー・産業	(72) 発明者	河野 (詞				
技術総合開発機構、「	国体高分子形燃料電池システム技術		进智県大	型市歌2	山上丁	目1番	1号票	レ株式
	子形燃料電池要素技術開発等事業委		会社选	事業場	R	_,		
	上特別指置法第30条の適用を受け		考) 51101	8 AA07	ASO2	AS03	8800	BB03
る特許出願	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,			BB05	B206	BB08	8812	9008
				EE03	EE05	EE06	EE08	EE16
				EE17	EE18	EE19	HH03	HH04
				HHOS				x
						緑	経頂に	続く

(54) 【発明の名称】電極触媒層およびその製造方法ならびにそれを用いた固体高分子型燃料電池

(57) [要約]

【課題】 液体の浸透性、ガス拡散性、電子電導性、プロトン伝導性に優れた電極触媒 層を提供すること。

【解決手段】 触媒担持カーボン粒子とポリマを含む触媒ーポリマ複合体が、三次元網目多孔質構造であることを特徴とする電極触媒層である。

この電極触媒層の製造方法は、触媒ーポリマ溶液組成物を湿式凝固法により作製することにより、空孔率が高く液体の浸透性とガス透過性に優れた電極触媒層が得られる。

この電極触媒層を用いた電極および膜ー電極複合体 (MEA) は、上記特性を有する電極触媒層を用いているため、高出力特性に優れる。

【選択図】 なし

【特許請求の範囲】

【請求項1】

液体燃料を用いる固体高分子型燃料電池用電極触媒層であって、少なくとも触媒担持カー ボン粒子と1種以上のポリマとを含む触媒ーポリマ複合体が、三次元方向に網目状の微多 孔質構造を有していることを特徴とする電極触媒層。

【請求項2】

三次元網目微多孔質構造を有する電極触媒層の厚さが10μm以上、200μm以下であ ることを特徴とする請求項1に記載の電極触媒層。

【請求項3】

三次元網目微多孔質構造を有する電極触媒層に含まれる触媒金属重量が 1 m g/c m²以上 10 、7mg/cm²以下であることを特徴とする請求項1または2に記載の電極触媒層。

【請求項4】

三次元綱目微多孔質構造を有する電極触媒層に含まれるカーポン重量が0.2mg/cm~ 以上、4 m g/c m³以下であることを特徴とする請求項1から3のいずれかに記載の電極 触媒唇。

【請求項5】

三次元網目微多孔質構造を有する電極触媒層に含まれるポリマ重量が0.2mg/cm²以 上、5 m g / c m²以下であることを特徴とする請求項 l から 4 のいずれかに記載の電極触

【請求項6】

20 三次元網目微多孔質構造における微多孔の内径が、0.05~5μmであることを特徴と する請求項1から5のいずれかに記載の電極触媒層。

【請求項7】

三次元網目徴多孔質構造における空孔率が、10~95%であることを特徴とする請求項 1から6のいずれかに記載の電極触媒層。

【請求項8】

触媒-ポリマ複合体に含まれるポリマが、プロトン交換基を有する1種以上のポリマであ ることを特徴とする請求項1から7のいずれかに記載の電極触媒層。

【請求項9】

触媒=ポリマ複合体に含まれるポリマが、フッ素原子を含む1種以上のポリマであること 30 を特徴とする請求項1から8のいずれかに記載の電極触媒層。

【請求項10】

触媒-ポリマ複合体に含まれる触媒担持カーボンが、白金、金、パラジウム、ルテニウム 、イリジウムのうちの少なくとも1種以上を含むことを特徴とする請求項1から9のいず れかに記載の電極触媒層。

【請求項11】

三次元網目微多孔質構造を有する電極が、アノードであることを特徴とする請求項1から 10のいずれかに記載の電極触媒層。

【請求項12】

三次元網目微多孔質構造を有する電極が、カソードであることを特徴とする請求項1から 40 11のいずれかに記載の電極触媒層。

【請求項13】

均一に分散された触媒粒子を含むポリマ溶液からなる触媒-ポリマ溶液組成物を基材に塗 布した後に、この塗布層をポリマに対する凝固溶媒と接触させて、触媒ーポリマ溶液組成 物の凝固と溶媒抽出とを同時に行うこと(以下、湿式凝固法という)を特徴とする電極触 媒層の製造方法。

【請求項14】

触媒ーポリマ溶液組成物を電極基材に塗布した後に、湿式凝固を行うことを特徴とする請 来項13に記載の電極触媒層の製造方法。

【請求項15】

(3)

触媒-ポリマ複合体を基材上に作製した後に複合体を基材から剥がして触媒層を作製する ことを特徴とする請求項13または14に記載の電極触媒層の製造方法。

【請求項16】

少なくとも、触媒担持カーポン粒子と1種以上のポリマとを含む触媒ーポリマ複合体が、 三次元方向に網目状の微多孔質構造を有していることを特徴とする請求項1から12のい ずれかに記載の電極触媒層と電極基材とからなる電極。

【請求項17】

少なくとも、触媒担持カーポン粒子と1種以上のポリマとを含む触媒ーポリマ複合体が、 三次元方向に繝目状の微多孔質構造であることを特徴とする請求項1から12のいずれか に記載の電極触媒層、電極基材、高分子固体電解質膜からなる膜ー電極複合体。

【請求項18】

液体燃料を用い請求項16に記載の電極からなる固体高分子型燃料電池。

【請求項19】

液体燃料を用い請求項17に記載の膜ー電板複合体からなる固体高分子型燃料電池。

【請求項20】

請求項18あるいは19の燃料電池を駆動源とする携帯機器あるいは移動体。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

本発明は、液体燃料を用いる固体高分子形燃料電池に用いられる電極触媒層、それを用 20 いた電極、およびその製造方法に関するものである。

【背景技術】

[0002]

燃料電池は、排出物が少なく、かつ高エネルギー効率で環境への負担の低い発電装置で ある。このため、近年の地球環境保護への高まりの中で再び脚光を浴びている。従来の大 規模発電施設に比べ、比較的小規模の分散型発電施設、自動車や船舶など移動体の発電装 置として、将来的にも期待されている発電装置である。また、小型移動機器、携帯機器の 電源としても注目されており、ニッケル水索電池やリチウムイオン電池などの二次電池に 替わり、携帯電話やパソコンなどへの搭載が期待されている。

[0003]

固体高分子型燃料電池においては、水素ガスを燃料とする従来の固体高分子型燃料電池 (以下、PEFCと記載する) に加えて、液体燃料のメタノール水溶液を直接供給するダイレ クトメタノール型燃料電池 (以下、DMFCと記載する) も注目されている。DMFCは、従来の PEFCに比べて出力が低いものの、燃料が液体で改質器を用いないために、エネルギー密度 が高くなり、一充填あたりの携帯機器の使用時間が長時間になるという利点がある。

[0004]

燃料電池は通常、発電を担う反応の起こるアノードとカソードの電極と、アノードとカ ソード間のイオン伝導体となる電解質膜とが、膜―電極複合体 (MEA) を構成し、この MEAがセパレータによって挟まれたセルをユニットとして構成されている。ここで、電 極は、燃料液体や気体の供給や生成物の放出と集(給)電を行う電極基材(ガス拡散電極 40 あるいは集電体とも云う)と、実際に電気化学的反応場となる電極触媒層とから構成され ている。

[9 9 0 5]

たとえば、固体高分子型燃料電池のアノード電極では、メタノール水溶液などの燃料が アノード電極の触媒層で反応してプロトン、電子と二酸化炭素を生じ、電子は電極基材に プロトンは高分子固体電解質へと伝導し、二酸化炭素は系外に排出される。このため、ア ノード電極には、液体燃料の浸み込み、ガスの拡散性、電子伝導性、イオン伝導性が良好 なことが要求される。

子固体電解質から伝導してきたプロトンと、電極基材から伝導してきた電子とが反応して 水を生成する。このため、カソード電極においては、ガス拡散性、電子伝導性、イオン伝 50

(4)

導性とともに、生成した水を効率よく排出することも必要となる。特にDMFCにおいては、電解質膜を透過したメタノールと酸素あるいは空気などの酸化ガスがカソード電極の 触媒層で、二酸化炭素と水を生成する反応も起こる。このため、従来のPEFCよりも生 成水が多くなるため、さらに効率よく水を排出することが必要となる。

[0006]

このような要求を満たすために、これまで電極触媒層にはさまざまな検討が加えられて きた。ガス拡散性を向上させた例(特許文献 1~3)や、プロトン伝導性を向上させた例 (特許文献 4~6)がこれまで報告されている。

[0007]

これらの文献には、ガス拡散性向上を目的として多孔化触媒層にするために、触媒担持 10 カーボンやポリマ(プロトン伝導性向上のためにはプロトン交換樹脂を用い、生成水の排出性向上のためにはPTFE(ポリテトラフルオロエチレン)を用いる)の粒径を大きくした例や、プロトン伝導性向上を目的として、触媒担持カーボンとプロトン交換樹脂を混ぜて触媒層を作製した例や触媒層にプロトン交換樹脂を塗布した後にプロトン交換膜と接合した例などが、知られている。

[0008]

また、三次元網目微多孔質構造を有する電極触媒層が報告されている(特許文献 7)。

【特許文献 1】特開平8-88007号公報

【特許文献 2】特関平7-183035号公報

【特許文献3】特関平6-203852号公報

【特許文献4】特閑平4-329264号公報

【特許文献 5】特關平 7 - 2 9 6 8 1 8 号公報、

【特許文献 6】特関平7-254420号公報

【特許文献7】特開2000-353528号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0009]

前述のように、燃料電池用の電極には、電極触媒層、電極基材(集電体)ともに下記のような課題がある。

[0010]

電極触媒層においては、液体の浸透性、ガス透過性、電子伝導性、プロトン伝導性が良好なことが要求されている。液体の浸透性やガス拡散性を良好にするためには空隙を大きくすること、つまり租な構造であることが必要である。それに対して、電子伝導性を良好にするためには触媒層中の導電剤カーボン間の接触抵抗を下げること、つまり密な構造が必要となる。プロトン伝導性についても、触媒層に加えるプロトン伝導物質(プロトン交換樹脂)が連続的につながった構造、つまり密な構造が必要となる。

[0011]

このように電極触媒層に求められる構造は、液体の浸透性やガス拡散性には粗な構造が 求められ、電子伝導性やプロトン伝導性には密な構造が求められるという二律背反となっ ている。このため、従来の触媒層においては、液体の浸透あるいはガス拡散と電子伝導あ 40 るいはプロトン伝導との両立は充分とはいえなかった。

[0012]

また、電解質膜表面と電極触媒層の界面の接着性は出力に影響すると推定されるが、今までの電極触媒層構造では十分な接着性を得ることができなかった。

[0013]

本発明は、上記課題を解決し、高性能な電極触媒層およびその製造方法並びに電極触媒 層を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0014]

本発明は、上記課題を解決するために下記構成を有する。

50

20

「液体燃料を用いる固体高分子型燃料電池用電極触媒層であって、少なくとも、触媒担持カーボン粒子と1種以上のポリマとを含む触媒ーポリマ複合体が、三次元方向に網目状の微多孔質構造を有していることを特徴とする電極触媒層。」

すなわち、本発明の電極触媒層は、少なくとも触媒担持カーボン粒子と1種以上のポリ マを含む触媒ーポリマ複合体が、三次元網目微多孔質構造であることを特徴とする。

[0015]

また、本発明の電極触媒層の製造方法は、少なくとも均一に分散された触媒粒子を含むポリマ溶液からなる触媒ーポリマ溶液組成物を基材に塗布した後に、この塗布層をポリマに対する凝固溶媒と接触させて、触媒ーポリマ溶液組成物の凝固と溶媒抽出とを同時に行うことを特徴とする。

[0016]

また、本発明の電極は、少なくとも、触媒担持カーボン粒子と1種以上のポリマとを含む触媒ーポリマ複合体が、三次元方向に網目状の微多孔質構造を有していることを特徴とする上記電極触媒層と電極基材とから成ることを特徴とする。

[0017]

また、本発明の液体燃料を用いる燃料電池は上記電極触媒層が適用されてなることを特 徴とする。

[0018]

さらに、本発明の移動体は、上記燃料電池を電力供給源としてなることを特徴とする。 【発明の効果】

[0019]

本発明は、液体燃料を用いる固体高分子型燃料電池において、少なくとも、触媒担持カーボン粒子を1種以上のポリマとを含む触媒ーポリマ複合体が、三次元方向に網目状の微多孔質構造を有することを特徴とする電極触媒層であるが、これにより、触媒層内のプロトン伝導性と電子伝導性を維持しつつ微多孔化構造が得られるため、燃料や反応生成物の移動促進により高性能することが可能となる。

[発明を実施するための最良の形態]

[0020]

以下、本発明の好ましい実施の形態を説明する。

[0021]

本発明の電極触媒層は、少なくとも触媒担持カーボン粒子と1種以上のポリマとを含む 触媒ーポリマ複合体が、三次元方向に網目状の微多孔質構造(以下、単に三次元網目微多 孔質構造という)を有していることを特徴とする。以下、その内容を詳細に説明する。

[0022]

従来、ポリマのみを湿式凝固する例はあるが、発明者らは総意検討の結果、触媒担持カーボンなどの触媒粒子を分散させたポリマ溶液組成物を湿式凝固することで得られる触媒ーポリマ複合体の三次元網目微多孔質構造が、優れた燃料電池性能を発現する電極触媒層となることを見いだしたものである。すなわち、本発明における触媒ーポリマ複合体は、触媒粒子を含んだポリマ複合体であって、この複合体が三次元網目微多孔質構造となっていることが特徴である。なお、「三次元網目微多孔構造」とは、触媒ーポリマ複合体が立 40体的に繋がった三次元状の網目構造をしている状態をいう。

[0023]

本発明における三次元網目微多孔質構造を有する電極触媒層は、燃料として水素などの気体よりもメタノールなどの液体を燃料とする固体高分子高分子燃料電池においてその効果を発揮することを見出したことも、本発明のポイントである。例えば前述のDMFCにおいては、アノード電極においては、燃料のメタノール水溶液の供給と反応生成物の二酸化炭素の排出が必要であるため、水素燃料のPEFCよりもより一層の十分な空隙が必要となる。また、DMFCにおいては、燃料のメタノールが電解質膜中をアノード極からカソード極に透過するメタノールクロスオーバー (MCO) が起こる。このため、カソードでは透過したメタノールが空気と反応して水を生成することから、水素燃料PEFCに比50

べて大量の水放出のために、より一層の十分な空隙が必要となる。

[0024]

本発明における三次元網目微多孔質構造を有する電極触媒層は、その厚さが 1 0 μ m以上 2 0 0 μ m以下であることが好ましい実施態様である。電極触媒層の厚さが 1 0 μ m未 満あるいは 2 0 0 μ mを超えると、触媒層中の液体や気体等の物質移動に対する微多孔質 構造の効果が得られない可能性がある。

[0025]

本発明における三次元網目微多孔質構造を有する電極触媒層は、触媒金属重量が1mg/cm²以上、7mg/cm²以下であることが好ましい実施態様である。触媒金属量は、蛍光X線分析やICP発光分析により分析することができ、例えば、MEAから電極触媒層を掻き取り、含まれるポリマを溶媒で溶かした後に、残った触媒金属とカーボンから蛍光X線分析などにより触媒金属量を求めることが可能である。触媒金属重量が1mg/cm²未満であると発電性能が低くなる可能性がある。また、触媒金属量が7mg/cm²を超えると電極触媒層が厚くなりすぎるために性能が低下、あるいはコスト高となる可能性がある。

[0026]

本発明における三次元網目微多孔質構造を有する電極触媒層は、カーボン重量が 0.2 mg/cm²以上、4 mg/cm²以下であることが好ましい実施態様である。電極触媒層中のカーボン量は、例えばMEAから電極触媒層を掻き取り、含まれるポリマを溶媒で溶かした後に、残った触媒金属とカーボンから触媒金属を差し引いて求めることが可能である 20。カーボン重量が 0.2 mg/cm²未満あるいは 4 mg/cm²を超えると、触媒層中の液体や気体等の物質移動に対する微多孔質構造の効果が得られない可能性がある。

[0027]

本発明における三次元網目微多孔質構造を有する電極触媒層は、電解質ポリマ重量が 0.2 mg/cm²以上、5 mg/cm²以下であることが好ましい実施態様である。電極触媒層中の電解質ポリマ量は、例えばMEAから電極触媒層を掻き取り、含まれるポリマを溶媒で溶かした後に、溶かした電解質ポリマの重量評価などで求めることが可能である。電解質ポリマ重量が 0.2 mg/cm²未満であると発電性能が得られない可能性がある。また、5 mg/cm²を超えると、触媒層中の液体や気体等の物質移動に対する微多孔質構造の効果が得られない可能性がある。

[0028]

本発明における触媒ーポリマ複合体の三次元網目微多孔質構造は、その微多孔径が0.05~5µmであることが好ましい。より好ましくは、0.1~1µmである。微多孔径は、走査型電子顕微鏡(SEM)などで、表面を撮影した写真から、20個以上好ましくは100個以上の平均から求めることができ、通常は100個で測定する。湿式凝固法によって製造された場合の本発明の微多孔質構造の触媒層は、微多孔径の分布が広いのでできるだけ多くの孔径の平均をとることが好ましい。

[0029]

三次元網目微多孔質構造の空孔率は、10~95%であることが好ましい。より好ましくは50~90%である。空孔率は、触媒層全体積から触媒ーポリマ複合体の占める体積 40を減じたものを触媒層全体積で除した百分率(%)である。触媒層は、電極基材、プロトン交換膜、それ以外の基材に途布した後に湿式凝固を行うが、触媒層を単独で空孔率を求めることが困難な場合には、電極基材、プロトン交換膜、それ以外の基材の空孔率を予め求めておき、これら基材と触媒層とを含む空孔率を求めた後に、触媒層単独での空孔率を求めることも可能である。

[0030]

電極触媒層は、空孔率が大きくガス拡散性や生成水の排出が良好であり、かつ電子電導性やプロトン伝導性も良好である。従来の多孔化では、触媒粒子径や添加ポリマの粒子径を増大させたり、造孔剤を用いて空孔を形成するなどが行われているが、このような多孔化方式では触媒担持カーボン間やプロトン交換樹脂間の接触抵抗が電極触媒層に比べて大 50

(2)

きくなってしまう。それに対して、本発明の湿式凝固法による三次元網目微多孔質構造では、触媒担持カーボンを含んだポリマ複合体が三次元網目状になっているので、このポリマ複合体を電子やプロトンが伝導しやすく、さらに微多孔質構造のためガス拡散性や生成水の排出も良好な構造となっている。

[0031]

触媒ーポリマ複合体の触媒担持カーボンに含まれる触媒は特に限定されるものではないが、プロトン化反応の効率の点から白金、金、パラジウム、ルテニウム、イリジウムなどの貴金属触媒が好ましく用いられる。また、これらの貴金属触媒の合金、混合物など、2種以上の元素が含まれていても構わない。また、上記の触媒金属のみの微粒子を含んでいることも好ましい実施態様である。この場合、触媒金属微粒子が触媒金属担持カーボンを 19上回る重量であっても構わない。

[0032]

触媒一ポリマ複合体の触媒担持カーボンに含まれるカーボンは特に限定されるものではないが、チャネルブラック、サーマルブラック、ファーネスブラックなどのカーボンブラックが、電子電導性と比表面積の大きさから好ましいものである。オイルファーネスプラックとしては、キャボット社製パルカンXC-72、パルカンP、ブラックパールズ880、ブラックパールズ1100、ブラックパールズ1300、プラックパールズ2000、リーガル400、ライオン社製ケッチェンプラックEC、三菱化学社製#3150、#3250などが挙げられ、アセチレンブラックとしては電気化学工業社製デンカブラックなどが挙げられる。特に、キャボット社製のパルカンXC-72Rが好ましく用いられる20

[0033]

触媒ーポリマ複合体に用いられるポリマとしては、特に限定されるものではないが、触媒粒子を良く分散し、燃料電池内の酸化ー還元雰囲気で劣化しないポリマが好ましい。このようなポリマとしては、フッ素原子を含むポリマが挙げられ、特に限定されるものではないが、たとえば、ポリフッ化ビニル (PVF)、ポリフッ化ビニリデン (PVDF)、ポリヘキサフルオロプロピレン (FEP)、ポリテトラフルオロエチレン、ポリパーフルオロアルキルビニルエーテル (PFA) など、あるいはこれらの共量合体、これらモノマ単位とエチレンやスチレンなどの他のモノマとの共重合体、さらには、ブレンドなども用いることができる。また、耐熱・耐酸化性ポリマも好ましい。この様なポリマとして例え 30ば、ポリイミド (PI)、ポリフェニレンスルフィドスルフォン (PPS)、ポリフェニレンスルフィド (PPS)、ポリフェニレンスルフィド (PPS)、ポリフェニレンスルフィン (PES)、ポリスルフォン (PEK)、ポリエーテルエーテルケトン (PEK)、ポリエーテルスルホン (PES)、ポリエーテルスーテルスルホン (PES)、ポリエーテルスーテルスルホン (PES)、ポリエーテルスーテルスルホン (PES)、ポリエーテルスーテルスルホン (PES)、ポリエーテルスーテルスーテルスルホン (PES)、ポリエーテルスーテルスルホン (PES)、ポリエーテルスーテルスーテルスーテルスーテルスーテルスーテルスーテルターのもある。

[0034]

この中でも、ポリフッ化ビニリデン(PVDF)やヘキサフルオロブロピレンーフッ化ビニリデン共重合体は、非プロトン性極性溶媒を用い、プロトン性極性溶媒などを凝固溶媒とする湿式凝固法により、本発明の三次元網目微多孔質構造を有する触媒ーポリマ複合 40体が得られる点で、特に好ましいポリマである。これらポリマの溶媒としてはNーメチルピロリドン(NMP)、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルアセトアミド(DMAC)、プロピレンカーボネート(PC)、ジメチルイミダブリジノン(DMI)などが挙げられ、凝固溶媒としては水や、メタノール、エタノール、イソブロバノールなどの低級アルコール類などのほか、酢酸エチルや酢酸プチルなどのエステル類、芳香族系あるいはハロゲン系の種々の有機溶剤が用いられる。

[0035]

本発明の触媒ーポリマ複合体のポリマとしては、触媒層内のプロトン伝導性を向上させるためにプロトン交換基を有するポリマも好ましいものである。このようなポリマに含まれるプロトン交換基としては、スルホン酸基、カルボン酸基、リン酸基などがあるが特に 50

(8)

限定されるものではない。また、このようなプロトン交換基を有するポリマも、特に限定 されることなく選ばれるが、フルオロアルキルエーテル側鎖とフルオロアルキル主鎖とか ら構成されるプロトン交換基を有するポリマが好ましく用いられる。たとえば、DuPont社 製のNafion (DuPont社の函標。以下同様。) なども好ましいものである。また、プロトン 交換基を有する上述のフッ素原子を含むポリマや、エチレンやスチレンなどの他のポリマ 、これらの共重合体やプレンドであっても構わない。

[0036]

Nafionのポリマ溶液は、市販のNafion膜を非プロトン性極性溶媒に溶かしても良いし、 Aldrich社製の水-メタノール-イソプロパノール混合溶媒のNafion溶液あるいはこのNaf ion溶液を溶媒置換したもの用いても良い。この場合、湿式凝固の際の凝固溶媒は、Nafio 10 n溶液の溶媒により適宜決められるべきものであるが、Nafion溶液の溶媒が非プロトン性 極性溶媒である場合には、凝固溶媒としては水やアルコール類、エステル類のほか、種々 の有機溶媒などが好ましく、水ーメタノールーインプロパノール混合溶媒などの場合には 、酢酸プチルなどのエステル類、種々の有機溶媒が好ましく用いられる。

[0037]

触媒-ポリマ複合体に用いられるポリマは、上記のフッ素原子を含むポリマやプロトン 交換膜を含むポリマを共重合あるいはブレンドして用いることも好ましいものである。特 にポリフッ化ビニリデン、ポリ(ヘキサフルオロプロピレン-フッ化ビニリデン)共宣合 体などと、プロトン交換基にフルオロアルキルエーテル側鎖とフルオロアルキル主鎖を有 するNafionなどのポリマを、プレンドすることは電極性能の点から好ましいものである。

触媒ーポリマ複合体の主たる成分は触媒担持カーボンとポリマであり、それらの比率は 必要とされる電極特性に応じて適宜決められるべきもので特に限定されるものではないが 、触媒担持カーポン/ポリマの重量比率で5/95~95/5が好ましく用いられる。特 に固体高分子型燃料電池用電極触媒層として用いる場合には、触媒担持カーボン/ポリマ 重量比率で40/60~85/15が好ましいものである。

[0039]

触媒-ポリマ複合体には、触媒担持カーボンに担持している前述のカーボンのほか、電 子電導性向上のために種々の導電剤を添加することも好ましい実施態様となる。このよう な導電剤としては、前述の触媒担持カーボンに用いられるカーボンと同種のカーボンブラ 30 ックに加えて、種々の黒鉛質や炭素質の炭素材、あるいは金属や半金属が挙げられるが特 に限定されるものではない。このような炭素材としては、前述のカーポンプラックのほか 、天然の黒鉛、ピッチ、コークス、ポリアクリロニトリル、フェノール樹脂、フラン樹脂 などの有機化合物から得られる人工黒鉛や炭素などがある。これらの炭素材の形態として は、粒子状のほか繊維状のものも用いることができる。また、これら炭素材を後処理加工 した炭素材も用いることが可能である。これら導電材の添加量としては、触媒ーポリマ複 合体に対する重量比率として1~80%が好ましく、5~50%がさらに好ましい。

[0 0 4 0]

三次元網目微多孔質構造を有する触媒-ポリマ複合体の製造方法としては、湿式凝固法 、延伸法、抽出法によるものが好ましい。湿式凝固法は、触媒ーポリマ溶液組成物を塗布 した後に、この塗布層をポリマに対する凝固溶媒と接触させて、触媒ーポリマ溶液組成物 の凝固析出と溶媒抽出とが同時に行なわれる。延伸法は、予め触媒ーポリマ複合体のシー トを作製し、延伸して微多孔化する。また、描出法は、予め造孔剤となる化合物を含んだ 触媒=ポリマ複合体シートを作製し、溶媒に浸漬して造孔剤を抽出することで微多孔化す る方法である。

[0.041]

この触媒ーポリマ溶液組成物は、ポリマ溶液中に触媒担持カーポンが均一に分散したも のである。触媒担持カーポンとポリマは前述のものが好ましく用いられる。ポリマを溶か す溶媒については、用いられるポリマに応じて適宜決められるべきもので、特に限定され るものではない。ポリマ溶液は触媒担持カーボンを良く分散していることが重要である。

分散状態が悪い場合には、湿式凝固の際に、触媒担持カーポンとポリマとが複合体を形成 することができず、ポリマのみが三次元網目微多孔質構造を有することになり、本発明の 特徴とは異なる実施態様となる。

[0 0 4 2]

塗布方法については、触媒ーポリマ溶液組成物の粘度や固形分などに応じた塗布方法が 選択され、特に限定されるべきものではないが、ナイフコーター、パーコーター、スプレ ー、ディップコーター、スピンコーター、ロールコーター、ダイコーター、カーテンコー ターなどの一般的な塗布方法が用いられる。

[0043]

一方、ポリマを湿式凝固させる凝固溶媒についても特に限定されるものではないが、用 10 いられるポリマを凝固析出しやすく、かつポリマ溶液の溶媒と相溶性がある溶媒が好まし い。湿式凝固が実際に行われる凝固溶媒との接触方法についても、特に限定されるもので はないが、凝固溶媒に基材ごと浸潰する、塗布層のみを凝固溶媒の液面に接触させる、凝 固溶媒を塗布層にシャワリングあるいはスプレーする、など特に限定されるものではない

[0044]

この触媒-ポリマ溶液組成物が滋布される基材については、電極基材や固体電解質の何 れにおいても塗布、その後に湿式凝固を行うことが可能である。また、電極基材や固体電 解質以外の基材に塗布し、その後に湿式凝固を行い、三次元網目微多孔質構造を作製した 後に、この触媒層を電極基材や固体電解質に転写あるいは狭持させても良い。この場合の 20 基材としては、ポリテトラフルオロエチレン(PTFE)のシート、あるいは表面をフッ 素やシリコーン系の離型剤処理したガラス板や金属板なども用いられる。

[0045]

触媒-ポリマ複合体が形成される電極基材としては、燃料電池に一般に用いられる電極 基材が特に限定されることなく用いられる。たとえば、導電性無機物質を主たる構成材と する多孔質導電シートなどが挙げられ、この導電性無機物質としては、ポリアクリロニト リルからの焼成体、ピッチからの焼成体、黒鉛及び膨張黒鉛などの炭素材、ステンレスス チール、モリブデン、チタンなどが例示される。導電性無機質の形態は繊維状あるいは粒 子状など特に限定されない。なかでも、東レ製カーポンペーパーTGPシリーズ、SOシ リーズ、EITEK社製カーボンクロスなどが好ましく用いられる。

[0046]

本発明の電極触媒層は、前述の電極基材と高分子固体電解質膜とを組み合わせることに より膜-電極複合体(MEA:Membrane Electrode Assembly)とすることも好ましい実 施態様である。

[0047]

高分子固体電解質膜としては、通常の燃料電池に用いられる電解質であれば特に限定さ れるものではないが、プロトン交換膜が本発明の燃料電池性能を発現するうえで好ましく 用いられる。プロトン交換膜のプロトン交換基としては、スルホン酸基、カルボン酸基、 リン酸基など特に限定されるものではない。

[0 0 4 8]

このプロトン交換膜は、スチレンージピニルベンゼン共重合体などの炭化水素系と、フ ルオロアルキルエーテル側鎖とフルオロアルキル主鎖とから構成される共重合体のパーフ ルオロ系に大別され、燃料電池が用いられる用途や環境に応じて適宜選択されるべきもの である。また、部分的にフッ案原子置換した部分フッ案膜も好ましく用いられる。パーフ ルオロ膜では、DuPont社製Naffion、旭化成製Aciplex、旭硝子製Flemionなどが例示され、 部分フッ素膜では、トリフルオロスチレンスルホン酸の重合体やポリフッ化ビニリデンに スルホン酸基を導入したものなどがある。

[0049]

プロトン交換膜は1種のポリマばかりでなく、2種以上のポリマの共重合体やプレンド ポリマ、2種以上の膜を貼り合わせた複合膜、プロトン交換膜を不織布や多孔フィルムな 50 どで補強した膜なども用いることができる。

[0050]

本発明の高分子固体電解質膜を構成するアニオン性基含有ポリマとしては、特に限定されるものではなく、スルホン酸基、ホスホン酸基、リン酸基、カルボン酸基などのアニオン性基を有するポリマが用いられる。例えば、ポリマ主鎖にスルホニル基(-SO2-)、オキシ基(-OO-)、チオ基(-SO-)、カルボニル基(-CO-)、エステル基(-CO-)、エステル基(-CO-)、アミド基(-NRCO-)、イミド基などを含むポリマが好ましく用いられる。具体的には、ポリフェニレンスルフィドスルホン、ポリフェニレンスルフィド、ポリフォスファゼン、ポリイミド、およびポリスルホン(PSF)、ポリフェニレンオキシド(PPO)、ポリエーテルケトン(PEEK)、ポリエーテルエーテルケトン(PEEK)、ポリベンゾイミダゾール(PBI)、ポリエーテルスルホン(PES)などの耐熱・耐酸化性ポリマが好ましく用いられる。中でもポリフェニレンスルフィドスルホン、ポリフェニレンスルフィド、ポリフォスファゼン、ポリイミド、ポリベンゾイミダゾール、ポリスルホンは、主鎖に水が配位すること好ましく用いられる。また、これらのポリマは2種類以上、組み合わせて使用することもできる。

[0051]

本発明の高分子固体電解質膜を構成するポリマは、ポリマ分子鎖が拘束されていることも好ましいものであり、その方法は特に限定されるものではなく、架橋や内部貫入高分子網目などによる方法が挙げられる。分子鎖の拘束は強いほど自由水の取り込みが抑制できるが、イオン伝導性が低下する可能性がある。このため、分子鎖の拘束度合いは必要特性 20 に応じて適宜選ぶ必要がある。分子鎖を拘束する具体的方法はポリマに架橋可能な官能基を導入し分子同士で架橋させたり、別の架橋可能な高分子を用いて内部貫入高分子網目(IPN)構造とする方法などがある。別に架橋可能な高分子を用いたIPN構造とする方法としては、ジビニルベンゼンやジアクリレートなどの炭素を3次元架橋体とするものや、シロキサンなどの炭素以外の元素を架橋点とする3次元架橋体などが挙げられる。

[0 0 5 2]

本発明の高分子固体電解質膜がIPN構造を有する場合、炭素以外の元素を架橋点とする3次元架橋体の作製方法において、炭素以外の元素からなるアルコキシド化合物を用いて架橋体を作製することも好ましい実施態様である。このアルコキシド化合物は、加水分解可能であることが好ましく、さらにこの加水分解可能な化合物および/またはその加水分解物とアニオン性基を有するポリマを含む溶液を用いると、内部貫入高分子網目構造を形成しやすくなり好ましい。特に、アルコキシド化合物の縮合反応を利用して、IPN構造を作製することも好ましい作製方法である。また、混合する微粒子が表面官能基を有する場合には、アルコキシド化合物の縮合反応により、架橋体と微粒子とが化学結合を有し一体化され、MCO低減やプロトン伝導度向上への効果が大なるものとなる。

[0053]

本発明では固体高分子電解質膜が、多孔質フィルムに電解質ポリマが充填されてなることも可能であり、この様にして得られた固体高分子電解質は膨潤による変形が抑制され、 好ましいものである。多孔質フィルムは、ランダム方向に開孔した三次元網目微多孔、膜 厚方向に開孔した貫通孔など特に限定されるものではない。

[0054]

本発明の高分子固体電解質に用いられる多孔質フィルムの好ましい作製方法としては、 例えばフォトリソグラフィー、レーザー穿孔、ニードルパンチング、湿式凝固あるいは延 伸および抽出などによる微多孔質製膜方などの加工方法を適用することができる。

[0055]

多孔質フィルムに上記プロトン伝導体を充填する方法は特に限定されるものではない。 たとえば、アニオン性基を有するポリマを溶液として、多孔質フィルムへの塗工あるいは 浸漬することにより空隙内への充填が可能となる。空隙内への充填を容易にするために超 音波を使用したり、減圧にするのも好ましく、これらを塗工あるいは浸漬時に併用すると さらに充填効率が向上し好ましい。また、アニオン性基を有するポリマの前駆体であるモ 50

(11)

ノマを空隙内に充填した後に空隙内で重合する、あるいはモノマを気化してプラズマ重合 を行う、などの方法を行っても良い。

[0056]

膜-電極複合体の製造方法としては、特に限定されるものではない。触媒-ポリマ複合 体からなる電極触媒層が電極基材上に作製されている場合には、この触媒層付き電極基材 をプロトン交換膜などの電解質と接合するが、この接合条件についても触媒層あるいは電 気化学装置の特性に応じて適宜決められるべきものである。また、触媒ーポリマ複合体か らなる電極触媒層がプロトン交換膜などの固体電解質に作製されている場合には、この触 媒層付き固体電解質を電極基材と接合するが、この接合条件についても触媒層あるいは電 気化学装置の特性に応じて適宜決められるべきものである。

[0057]

また、本発明の電極触媒層、および電極触媒層と電極基材とからなる電極、あるいは電 極触媒層と電極基材と高分子固体電解質膜からなる膜-電極複合体(MEA)は、ダイレ クトメタノール形燃料電池に適応することができる。

[0058]

さらに、本発明の電極触媒層を用いた燃料電池の用途としては、特に限定されることな く考えられるが、固体高分子型燃料電池において有用な用途である移動体あるいは携帯機 器の電力供給源が好ましいものである。特に、携帯電話、ノートパソコン、PDA、デジ タルカメラ、ビデオカメラなどの携帯機器が好ましく、乗用車、バス、トラックなどの自 動車や船舶、鉄道なども好ましい移動体である。

【実施例】

[0059]

以下、本発明の詳細につき実施例を用いて、各手順に従ってさらに説明する。

[0060]

実施例1

(1)カソード電極の作製

A.カソード触媒ーポリマ組成物の調製

DuPont社製Nafion溶液に、触媒担持カーボン(触媒:Pt、カーボン;Cabot社製Vulca nXC-72R、白金担持量;50重量%)とインプロパノールを加え、良く攪拌して触媒ーポ リマ組成物を調製した。

[0061]

B. カソード触媒ーポリマ組成物の途布および湿式凝固

予め撥水処理(PTFEを20重量%含浸し焼結する)を行った電極基材(東レ製カー ボンペーパーTGP-H-060)に、前記(1)で調製した触媒ーポリマ組成物を塗布 した。塗布直後に、これを基材ごと酢酸ブチルに含浸後に乾燥して、電極基材上に湿式凝 固法による触媒ーポリマ複合体から成るカソード電極を作製した。

(2) アノード電極の作製

A. アノード触媒ーポリマ組成物の調製

DuPont社製Nafion溶液に、触媒担持カーボン(触媒:Pt-Ru(1:1)、カーボン:Cab ot社製VulcanXC-72R、白金担持量;30重量%)とイソプロバノールを加え、良く攪拌 して触媒ーポリマ組成物を調製した。

[0 0 6 2]

B. アノード触媒ーポリマ組成物の塗布および湿式凝固

前記(1)B、と同様にアノード電極を作製した。

(3) 膜-電極複合体 (MEA) の作製および評価

A. 膜-電極複合体 (MEA) の作製

前記(1)、(2)で作製した電極と電解質膜 (DuPont社製Nafion] 17) を用い、ホ ットプレス法によりMEAを作製した。電解質膜は予め影潤させておき、これを電極では さみ、90℃、1時間、50kgf/cm2でプレスした。

[0063]

B、MEAの評価

前記A項で作製したMEAを燃料電池評価セルを用い、燃料電池性能評価(電流-電圧 (I-V) 測定)を行った。セル温度は20℃、アノードには1Mメタノール水溶液を流 し、カソードには空気を流した。また、電流密度40mA/cm³において、交流インピー ダンス法により、電流振幅4mA/cm²、測定周波数1MHz~100mHzにて、反応 抵抗(Nyauistプロットにおける交流成分としての円弧)を求めた。結果を表1お よび表2に示した。

[0064]

C、電極触媒層の評価

前記A項で作製したMEAの、アノード電極触媒層およびカソード電極触媒層からそれぞ れ電極触媒層の一定面積を掻き取り、N-メチル-2-ピロリドン (NMP) を用いて電解質ポ リマ(Nafion)を溶かし、ろ過後の固形分から蛍光X線法により触媒金属量を求め、さら に固形分から触媒金属量を差し引くことでカーボン量を求めた。さらに、電解質ポリマを 溶かしたNMP溶液を乾固して電解質ポリマ量を求めた。結果を表1および表2に示した。

この触媒層をSEM観察すると、触媒-ポリマ複合体が三次元網目微多孔質構造を有し ており、微多孔径は平均0.5μm、空孔率は50%であった。アノード電極触媒層の厚 さは50µm、カソード電極触媒層の厚さは100µmであった。図1がその断面のSE M観察写真である。

[0066]

[0065]

比較例1

(1) カソード電極の作製

A、カソード触媒ーポリマ組成物の調製

実施例1 (1) Aと同様に、カソード電極触媒ーポリマ組成物を調製した。

[0067]

B. カソード触媒 - ポリマ組成物の途布

実施例1(1)Bと同様に、予め撥水処理を行った電極基材に、前記(1)で調製した 触媒ーポリマ組成物を塗布し、これを直ちに加熱送風乾燥機にて乾燥して、電極基材上に 電極触媒層を設けたカソード電極を作製した。

(2) アノード電極の作製

A. アノード触媒ーポリマ組成物の調製

実施例 1 (2) A と同様にアノード電極触媒ーポリマ組成物を調製した。

[0068]

B. アノード触媒ーポリマ組成物の塗布

比較例1 (1) Bと同様にアノード電極を作製した。

- (3) 膜-電極複合体 (MEA) の作製および評価
- A. 膜-電極複合体 (MEA) の作製

比較例1(1)、(2)で作製した電極を用い、実施例1(3)Aと同様にMEAを作 慇した。

[0069]

B、MEAの評価

比較例1(3)Aで作製したMEAを実施例1(3)Bと同様に評価した。結果を表1 および衰2に示した。

[0070]

C. 電極触媒層の評価

比較例1 (3) Aで作製したMEAのアノード電極触媒層およびカソード電極触媒層を、 実施例1 (3) Cと同様に評価した。結果を表1および表2に示した。

[0071]

この触媒層をSEM観察を図2に示す。触媒-ポリマ複合体が三次元綱目徴多孔質構造 を有しておらず、微多孔は観察されなかった。

50

20

30

20

30



JP 2004-296435 A 2004.10.21

[0072]

実施例2

(1)カソード電極の作製

比較例1(1)と同様に、カソード電極を作製した。

(2)アノード電極の作製

実施例1(2)と同様に、アノード電極を作製した。

(3) 膜-電極複合体 (MEA) の作製および評価

実施例1 (3) と同様に、MEAを作製、評価を行った。結果を表1および表2に示した

[0073]

実施例3

(1) カソード電極の作製

実施例1(1)と同様に、カソード電極を作製した。

(2)アノード電極の作製

比較例1(2)と同様に、アノード電極を作製した。

(3) 膜-電極複合体 (MEA) の作製および評価

実施例1(3)と同様に、MEAを作製、評価を行った。結果を表1および表2に示した

[0074]

実施例4

(1) カソード電極の作製

比較例1(1)と同様に、カソード電極を作製した。

(2) アノード電極の作製

電極触媒層に含まれる電解質ポリマに、スルホン化ポリエーテルエーテルケトンを用い 、湿式凝固の溶媒にジオキサンを用いた以外は、実施例1(2)と同様に、アノード電板 を作製した。

(3) 膜-電極複合体 (MEA) の作製および評価

実施例1(3)と同様に、MEAを作製、評価を行った。結果を表1および表2に示した

[0075]

実施例 5

(1)カソード電極の作製

電極基材にカーボンクロス(E TEK社製)を用いた以外は、実施例1(1)と同様に、 カソード電極を作製した。

(2)アノード電極の作製

電極基材にカーボンクロス (E TEK社製) を用いた以外は、実施例1 (2) と同様に、 アノード電極を作製した。

(3) 膜-電極複合体 (MEA) の作製および評価

実施例1(3)と同様に、MEAを作製、評価を行った。結果を表1および表2に示した

[0076]

実施例6

(1)カソード電極の作製

実施例1(1)と同様に、カソード電極を作製した。

(2) アノード電極の作製

実施例1(2)と同様に、アノード電極を作製した。

(3) 膜-電極複合体 (MEA) の作製および評価

電解質膜にスルホン化ポリフェニレンオキシドをシランカップリング剤でIPN (内部賞 入高分子網目)化したポリマを用いた以外は、実施例1(3)と同様に、MEAを作製、評 価を行った。結果を表1および表2に示した。

20

(14)

JP 2004-296435 A 2004.10.21

実施例?

(1)カソード電極の作製

電極基材にカーボンクロス (E TEK社製) を用いた以外は、実施例 1 (1) と同様に 、カソード電極を作製した。

アノード電板の作製 (2)

電極触媒層に含まれるポリマに、ポリフッ化ビニリデン (PVdF) を用い、湿式凝固の 溶媒にメタノールを用いた以外は、実施例1(2)と同様に、アノード電極を作製した。

(3) 電解質膜の作製

電解質膜を下記の要領で作製した。

[0077]

(フルオレニルポリエーテルエーテルケトンの合成)

炭酸カリウム35g、

ヒドロキノン14g、

4. 4'- (9H-フルオレン-9-イリデン) ビスフェノール39g、

および4、4'ージフルオロベンゾフェノン48g

を用いて、N-メチルピロリドン(NMP)中、170℃で重合を行った。

[0078]

重合後、水洗し、多量のメタノールで再沈することで精製を行い、フルオレニルポリエ ーテルエーテルケトン(以下FKと略す)を定量的に得た。その重量平均分子量は11万 であった。

[0079]

(FKのスルホン化)

室温、N2雰囲気下で、上記で得られた重合体(FK)11gをクロロホルムに溶解さ せた後、激しく撹拌しながらクロロスルホン酸16mLをゆっくり滴下し、10分反応さ せた。白色沈殿を濾別し、粉砕し、水で十分洗浄した後、乾燥し、目的のスルホン化され たFK(以下SFKと略す)を得た。

[0080]

得られたSFKは、スルホン酸基密度2.5mmol/gであった。

[0081]

(製膜)

上記で得られたSFKを、N、N-ジメチルアセトアミド溶液としてガラス基板上に流 延逵布し、100℃にて3時間乾燥し、溶媒を除去して、製膜した。

[0082]

得られた膜は、膜厚220μmであり、無色透明の柔軟な膜であった。

膜-電極複合体 (MEA) の作製および評価

電解質膜に前記(3)で作製したSFKを用い、ホットプレス時間を10分にした以 外は実施例1(3)と同様に、MEAを作製、評価を行った。結果を表1および表2に示した

実施例 8

(1) カソード電極の作製

実施例1(1)と同様に、カソード電極を作製した。

(2) アノード電極の作製

電極基材にカーボンクロス(E TEK社製)を用い、電極触媒層に含まれるポリマに、ポ リスルホン (PSf) を用い、湿式凝固の溶媒にメタノールを用いた以外は、実施例1 (2)と同様に、アノード電極を作製した。

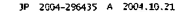
(3)膜-電極複合体 (MEA) の作製および評価

実施例1(3)と同様に、MEAを作製、評価を行った。結果を表1および表2に示した。 実施例9

(1)カソード電極の作製

実施例1(1)と同様に、カソード電極を作製した。

50



(2) アノード電極の作製

触媒ーポリマ組成物を電解質膜に塗布し、これを湿式凝固する以外は、実施例1(2) と同様に、アノード電極を作製した。

(15)

(3)膜-電極複合体(MEA)の作製および評価

電解質膜に塗工したアノードに撥水処理を行った電極基材(TGP-H-060)を配 置する以外は、実施例1(3)と同様に、MEAを作製、評価を行った。結果を表1および 表2に示した。

実施例10

カソード電極の作製 (1)

電極触媒層に含まれる電解質ポリマに、ポリフッ化ビニリデン (PVdF) を用い、湿式 10 凝固の溶媒にメタノールを用いた以外は、実施例1(1)と同様に、カソード電極を作製

(2)アノード電極の作製

電極触媒層に含まれる電解質ポリマに、実施例7 (3) で作製したSFKを用い、湿 式凝固の溶媒に水を用いた以外は、実施例1(2)と同様に、アノード電極を作製した。

膜-電極複合体(MEA)の作製および評価

実施例1(3)と同様に、MEAを作製、評価を行った。結果を表1および表2に示した

実施例11

(1) カソード電極の作製

実施例1(1)と同様に、カソード電極を作製した。

(2) アノード電極の作製

電極触媒層に含まれるポリマに、PVdF5 0 重量%とNafion5 0 重量%とからなるポリ マを用いた以外は、実施例1(2)と同様に、アノード電極を作製した。

(3) 膜-電極複合体 (MEA) の作製および評価

実施例1(3)と同様に、MEAを作製、評価を行った。結果を表1および表2に示した

実施例12

(1) カソード電極の作製

実施例1(1)と同様に、カソード電極を作製した。

(2)アノード電極の作製

電極触媒層に含まれるポリマに、PVdF7 0 重量%とポリフェニレンスルフィド(PPS)30重量%とからなるポリマを用い、湿式凝固の溶媒にメタノールを用いた以外は、実 施例1(2)と同様に、アノード電極を作製した。

(3) 膜-電極複合体 (MEA) の作製および評価

実施例1(3)と同様に、MEAを作製、評価を行った。結果を表1および表2に示した

[0083]

20

30



【表 1】

しょ 表1 アノード触媒類

-	触媒	包接無弊陽ポ リマ	· / 資源環	500	gang graphus-	スーポン能 mg/craf	ポリマ朝 wgkzu ²	#BAK #m	空降率 光
宋选 明?	Pt-Ru	PVdF	OMAs メクノール	40	3.9	0.7	0.3	D.e	€C
美紅男 8	Pt-Ru	PSf	DMAc :×4/−/i-	64	3.9	0.7	D.6	0.4	55
文殊所の	Pt/Ru	Naficm	アルコール /酢酸プチル	90	3.9	0.7	1.1	0.5	, 50]
光珠 教 10	Pego	SEK	DMAn nk	40	3.8	UŸ	3.6	0.4	\$C
英裔男 ()	Ft Ru	PVdF/Nafinn	DMAc 海酸プラル	45	3.9	t.0	0.6	0.5	34
±39 12	Pilli	PVEMPPS	DMAs 13.57	42	3.9	0.7	0.6	D.S	57

(15)

10

DMAc: ジメデルアセトアミド PVAP:ポリフッ化ビニリデン PSf、ポリスルホン

Nation: Ballmat 4:55

SPK・スルホン化ツルオレニルエーテルコーテルケトン

PPS:スリフェニレンスルフィド

20

支 : (松之)

	無礙	据图斯结束头	長精製	25 2	全域流	カーボン献	ポリマ最	B SHIE	空脚型
		リマ	/贫桥琛	54 120	ENG TO B	:Eg/cus	್ಯಾಗ್ರೂ	W IVI	96
¥51977	Pt	Nz.ľrva	アルコール 非体プテル	108	3.0	2.0	1.6	U.S	50
元 的 图 8	Pt	Nafism	アルコール 弥談プテル	100	2.G	2.6	1.6	0.5 	50
克納例 9	191	Nasca	アルコール 改数ブチル	100	2.0	2.G	3.6	0.5	5G
DESERVE 10	ور	PVdF	DWAc :ネタノール	^ম চ	2.0	2.6	04	G.5	5 5
北级数	ንኒ	Nation	アルスール /酢株プチル	100	2.0	2.0	1.8	0 .5	30
基題刊 12	P:	Nation	アルコー・ル /酢ルプチル	100	2,0	2.0	₹.6	0.5	50

30

[0084]



(17)



JP 2004-296435 A 2004.10.21

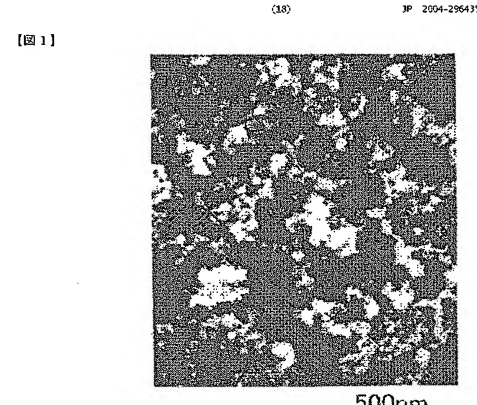
【表 2】

7 7					
	载極基材		醬	出力	反忘抵抗
	アノード電極	カンード電極		mW/cm²	Ω · cm²
实施例 1	2/2	0/0	Nafion	20	3.2
比較何 1	2/2	0/0	Nafion	14	7
実施例2	0/0	0/0	Nafion	17	4.2
疾虧例3	2/2	2/2	Nafion	17	4.5
灾脑例 4	2/2	3/3	Nafion	16	4.2
実施例5	カーボンクロス	カーボンクロス	Nafion	18	3.8
宾施例6	2/2	2/2	SPPO-BMSiH	13	4.4
実施例7	0/0	カーボンクロス	SFK	18	8.9
灾焰倒8	カーボンクロス	2/2	Nafion	17	4.3
実施倒9	2/2	2/2	Nafion	22	2.7
実施例10	2/2	2/2	Nafion	22	2.9
尖脑例 11	2/2	2/2	Nation	17	4.5
実施例 12	2/2	2/2	Nation	17	4.5
c/c: #	0/0:カーポンペーパー				
	30	20		10	

【図面の簡単な説明】

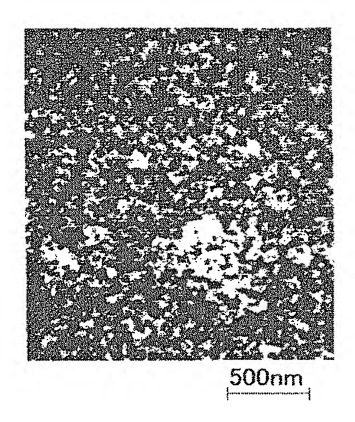
[0085]

【図1】実施例1で得られた電極触媒層の表面を撮影したSEM写真 【図2】比較例1で得られた電極触媒層の表面を撮影したSEM写真



(19)

【図2】



(20)

JP 2004-296435 A 2004.10.21

フロントページの続き

ドターム(参考) 5H026 AA08 BB00 BB04 CX05 EE02 EE05 EE18 EE19 HH03 HH04 HH05

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.